



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 июля 2023 года № РЗН 2016/5217

На медицинское изделие

Бутылки стеклянные для крови и трансфузионных препаратов по ГОСТ 10782-85,
в вариантах исполнения П-100-2-МТО, П-250-2-МТО, П-450-2-МТО

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Стеллар Гласс"

(ООО "Стеллар Гласс"), Россия,

143409, Московская обл., г. Красногорск, ул. Успенская, д. 5, помещ. 13, офис 403

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Стеллар Гласс"

(ООО "Стеллар Гласс"), Россия,

143409, Московская обл., г. Красногорск, ул. Успенская, д. 5, помещ. 13, офис 403

Место производства медицинского изделия

ООО "Стеллар Гласс", Россия, 141802, Московская обл., г. Дмитров,
с. Борисово, д. 100

Номер регистрационного досье № РД-55487/14518 от 04.04.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 23.13.11.114

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 июля 2023 года № 4218
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0072697

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 июля 2023 года

№ РЗН 2016/5217

Лист 1

На медицинское изделие

Бутылки стеклянные для крови и трансфузионных препаратов по ГОСТ 10782-85, в вариантах исполнения П-100-2-МТО, П-250-2-МТО, П-450-2-МТО:

I. Бутылка стеклянная для крови и трансфузионных препаратов по ГОСТ 10782-85, П-100-2-МТО - 56 шт.;

- паспорт качества, указания по применению - 1 шт.;
- упаковка: пакет полиэтиленовый термоусадочной пленки - 1 шт.;
- этикетка с надписью: «Применение ершей и абразивных средств и составов для мойки бутылок группы 2 не допускается» - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.

II. Бутылка стеклянная для крови и трансфузионных препаратов по ГОСТ 10782-85, П-250-2-МТО - 33 шт.;

- паспорт качества, указания по применению - 1 шт.;
- упаковка: пакет полиэтиленовый термоусадочной пленки - 1 шт.;
- этикетка с надписью: «Применение ершей и абразивных средств и составов для мойки бутылок группы 2 не допускается» - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.

III. Бутылка стеклянная для крови и трансфузионных препаратов по ГОСТ 10782-85, П-450-2-МТО - 60 шт.;

- паспорт качества, указания по применению - 1 шт.;
- упаковка: пакет полиэтиленовый термоусадочной пленки - 1 шт.;
- этикетка с надписью: «Применение ершей и абразивных средств и составов для мойки бутылок группы 2 не допускается» - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0122931